WOUND COATING MATERIAL

Publication number: JP4272764

Publication date:

1992-09**-**29

Inventor:

KOIDE MIKIO; ONISHI MASATO

Applicant:

TERUMO CORP

Classification:

- international:

A61F13/00; A61L2/16; A61L15/16; A61L15/44; A61F13/00; A61L2/16; A61L15/16; (IPC1-7): A61F13/00; A61L2/16; A61L15/16; A61L15/44

European:

Application number: JP19910032878 19910227 Priority number(s): JP19910032878 19910227

Report a data error here

Abstract of JP4272764

PURPOSE:To solve problems, such as fixing of a base material to a wound surface, reabsorption of a bleeding out liquid to the wound surface and infection of the wound surface with bacteria, with the wound coating material for protecting tranumatic adermia wounds, etc. CONSTITUTION:The above-mentioned purposes are achieved by forming the hydrophilic polymer of alkoxyalkylacrylate or alkyl acrylamide by chemical bonding on the surface of the film of a thermoplastic polyurethane elastomer to provide moisture permeability together with high steam permeability and stretchability and further allowing silver, copper, zinc, etc., which are metals having an antimicrobial property to exist in this film.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平4-272764

(43)公開日 平成4年(1992)9月29日

(51) Int.Cl. ⁵ A 6 1 L 15/16	識別記号	庁内整理番号	FI	技術表示領
A 6 1 F 13/00	3 0 5	7108-4C		
A 6 1 L 2/16	Α	7108-4C		
		7108-4C	A 6 1 L	15/01
		7108-4C		15/03
			審査請求 未請求	さ 請求項の数5(全 6 頁) 最終頁に続
(21)出願番号	特願平3-32878		(71)出願人	000109543
				テルモ株式会社
(22) 出願日	平成3年(1991)2月27日			東京都渋谷区幡ケ谷2丁目44番1号
			(72)発明者	
				神奈川県足柄上郡中井町井ノ口1500番地
				テルモ株式会社内
			(72)発明者	大西 誠人
				神奈川県足柄上郡中井町井ノ口1500番地
				テルモ株式会社内
			(74)代理人	弁理上 八田 幹雄 (外1名)

(54)【発明の名称】 創傷被覆材

(57)【要約】

【目的】外傷性皮膚欠損創等を保護する創傷被覆剤において、基剤が創面に固着したり、滲出液の創傷面への再吸収や細菌の感染という問題を解決する。

【構成】熱可塑性ポリウレタンエラストマーの膜の表面に化学的結合によりアルコキシアルキルアクリレートまたはアルキルアクリルアミドの親水性ポリマーを形成し、高い水蒸気透過性および伸縮性とともに水分透過性を持たせ、さらに該膜に抗菌性の有る金属である銀、銅、亜鉛等を存在させることにより上記目的を達成する。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 熱可塑性ポリウレタンエラストマーの膜の表面に親水性ポリマーを化学的結合により形成させたことを特徴とする創傷被覆材。

【請求項2】 該膜の水蒸気透過率が500~10,000g/m²・24hrである請求項1に記載の創傷被 覆材。

【請求項3】 親水性ポリマーがアルコキシアルキルアクリレートのホモポリマーまたはコポリマー、またはアルキルアクリルアミドのホモポリマーまたはコポリマー 10である請求項1または請求項2に記載の創傷被援材。

【請求項4】 アルコキシアルキルアクリレートがメトキシエチルアクリレートで、アルキルアクリルアミドがジメチルアクリルアミドである請求項3に記載の創傷被 それ。

【請求項5】 該膜に抗菌性を有する金属である銀、銅または亜鉛を蒸着して抗菌性をもたせた請求項1~4のいずれか一つに記載の創傷被覆材。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、創傷被覆材に関するものである。詳しく述べると、創傷、熱傷等による皮膚欠損受傷の際、該皮膚欠損部位に適用され、かつ該皮膚欠損部位と接する創面を水和潤滑状態にし、表皮再生を促進する創傷被覆材に関する。

[0002]

【従来の技術】外傷性の皮膚創傷および採皮創傷等の創傷および疾患に伴う創部に対する創傷保護および治療方法としては、大別して創傷部を乾燥状態に保ち、痂皮を形成させて治癒を行なういわゆるドライドレッシングと、適度な湿潤環境を作り出し、速やかな皮膚細胞の遊走を行なうウェットドレッシングとが知られており、後者は、創傷の治癒も速やかであり、創傷部表面の乾燥壊死が少なく、創面の保護効果も有することなどが知られている。

【0003】しかしながら、ウェットドレッシングの一方法であるサージカルドレープを用いる方法では、滲出液の貯留が多く、創面に再吸収されるおそれがあり、また感染の危険も大きく、接着剤が直接創面と接するため、創傷治癒に有害と思われる問題点があることが指摘されている。また、創面から剥がれ易いこともあり、創面と接する部分に小さな突起を付けたものがあるが、逆に除去困難という欠点を有するなど問題があった。

【0004】これらの問題点を解決するため、近年では被覆材が創傷部と接触し得る部位にコラーゲン、キチン、フィブリン等の生体高分子を用いるもの、あるいはゴム系の素材中に保湿成分を分散させて密着、非癒着、高含水状態の確保等を図ったもの、さらには、本発明者らが以前提案した創傷部に接触し得る部位の少なくとも一部が撥水性物質により被覆された生体適合性のヒドロ 50

ゲル形成性の支持層(例えば、カルボキシメチルセルロース、アルギン酸塩系、ヒアルロン酸塩系、ポリ(メタ)アクリル酸塩系)と、該支持層の創傷部に接触し得る部位とは反対側に形成された水分透過調節層とからなる創傷被覆材(特開昭62-18376号公報)等が有り、一定の効果をおさめている。

2

【00005】一方、ドライドレッシングとしては多孔質高分子膜があるが、この場合、ドレッシングが創面に固着してしまい、剥がす際に出血を伴うため、最近では、創面と接触する部位には非粘着性の多孔質フィルム(Melolin, Smith & Nephew Limited の登録商標)を使用したドレッシングが市販されている。

【0006】これら従来より用いられている創傷被覆材のひとつとして、ポリウレタン製の被覆材があり、水蒸気透過性や伸縮性には優れているが、液体の透過性が悪かった。そのため、創傷を覆っても創面からの滲出液が、被覆材と創面の間に溜ってしまい、滲出液の創面への再吸収や感染症等の虞もある。

【0007】また、創傷面や傷口の縫合部では感染が起こりやすいため、抗菌剤を含有したクリーム基剤を使用して感染防止を行なっている。しかし、抗菌剤をガーゼに塗り込んだ場合、滲出液とともにガーゼ包帯に約57%が染込み、創面に約21%しか到達しない。またクリーム基剤では毎日のように創面に塗り込む等操作上面倒である。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】 しかしながら、上記従 来の被覆材でも、ある程度の効果を有しているものの、 創傷部と接触する部分の生体適合性を有する基剤層の形 30 成に用いられている材料が分解、脱落しやすく、創傷被 覆材としての使用時における物性に問題があり、さらに その分解離脱物が、生体に異物として認識されることが あり、創傷部の治癒を遅延させる危険性があった。ま た、支持層の創傷部に接触し得る部位とは反対側に形成 される水分透過調節層は、適度な水分透過能と細菌侵入 阻止能を必要とするが、この両者の性質を満足させる材 料はかなり限定されるものであった。さらに、広範囲熱 傷や第3度熱傷では感染が起こりやすいため、抗菌剤を 含有したクリーム基剤を使用して感染防止を行なってい る。しかし、そのうち滲出液とともにガーゼ包帯に約5 7%が染込み、創面に約21%しか到達しない。またク リーム基剤では毎日のように創面に塗り込む等操作上面 倒である。

【0009】したがって、本発明の目的は、創面への良好な密着性を有し、創傷部と接触しても容易に分解、離脱することがなく、水蒸気透過性と液体透過性を兼備え、かつ創面において適度な湿り気を保ち、創傷部の治癒、特に表皮再生が促進され、創傷部の早期の治癒を行なうことができる創傷被覆材を提供することにある。

【0010】本発明の他の目的は、該創傷被覆材に抗菌

性を付与し、外部からの感染防止および創面が細菌によ り汚染されている場合にも適応することができる創傷被 覆材を提供することにある。

[0011]

【課題を解決するための手段】上記目的は、熱可塑性ポ リウレタンエラストマーの膜の表面に親水性ポリマーの 層を化学的結合により形成したことを特徴とする創傷被 覆材によって達成される。

【0012】本発明は、熱可塑性ポリウレタンエラスト マーの膜の水蒸気透過率が500~10,000g/m *10* 2 ・ 24 h r である創傷被覆材である。本発明はまた、 該親水性ポリマーがポリアルコキシアルキルアクリレー トあるいはポリアルキルアクリルアミドである創傷被覆 材である。本発明さらに、親水性ポリマーがアルコキシ アルキルアクリレートのホモポリマーまたはコポリマー で、アルキルアクリルアミドのホモポリマーまたはコポ リマーである創傷被覆材である。本発明は、アルコキシ アルキルアクリレートがメトキシエチルアクリレート で、アルキルアクリルアミドがジメチルアクリルアミド である。

【0013】上記目的は、上記創傷被覆材の親水性ポリ マー層上に抗菌性を有する金属である銀、銅または亜鉛 を蒸着して抗菌性をもたせたことを特徴とする創傷被覆 材によっても達成される。

[0014]

【作用】本発明の創傷被覆剤は、上記のように熱可塑性 エラストマーの膜に親水性ポリマー層を化学的結合によ り形成することにより、創面によく密着して傷口への感 染を防止するとともに、皮膚欠損部位に接する面を水和 潤滑状態にして、皮膚再生を促進することができる。ま 30 た、この親水性ポリマー層上に抗菌性を有する金属を存 在させることにより優れた効果が得られる。

【0015】本発明に用いられる熱可塑性エラストマー は、いかなるものであっても良いが、その代表的なもの としては、熱可塑性スチレンージエンプロックコポリマ 一、熱可塑性ポリエステルーエーテルコポリマー、熱可 塑性ポリウレタンエラストマー等があり、好ましくは、 熱可塑性ポリウレタンエラストマーである。

【0016】熱可塑性ポリウレタンエラストマーは、ハ ードセグメントとしてのジイソシアナート、例えば、エ 40 チレンジイソシアナート、ヘキサメチレンジイソシアナ ート、トルイレンジイソシアナート、フェニレンジイソ シアナート、ジメチルジフェニルメタンジイソシアナー ト、イソホロンジイソシアナート、4,4 1 - ジフェニ ルメタンジイソシアナート等で、熱可塑性ポリウレタン エラストマーには、4,4 ~ - ジフェニルメタンジイソ アナートが好ましく用いられ、ソフトセグメントとして のポリオール、例えば、ポリアルキレンポリオール、ポ リエーテルポリオール、ポリカプロラクタム、ポリカー

ル、プロピレングリコール、1,4-ブタンジオール、 ブタンジオール等よりなるセグメント化ポリウレタンで あり、ごく一般的に用いられているものでよく特に限定 するものではないが、医療用として用いられている熱可 塑性ポリウレタンエラストマーの成分としてのポリオー ルは、好ましくは、ポリエーテルポリオールである。し かして、本発明において使用される熱可塑性エラストマ 一膜の厚みは $10\sim200\mu$ m、好ましくは $30\sim50$ μ mである。即ち10 μ m未満では基剤としての機械的 強度が不十分であり、一方、200 µmを越えると水蒸 気の透過が困難となるからであるばかりでなく、コスト 髙ともなるからである。

【0017】一般に医療用に用いられている熱可塑性ポ リウレタンエラストマーは高い水蒸気透過性を得るた め、ソフトセグメントとなるポリオールに親水性のポリ オールを用いているが、本発明に用いる熱可塑性ポリウ レタンエラストマーは特に高い水蒸気透過性を有してい る必要はない。このため、熱可塑性エラストマーの水蒸 気透過率は500~10,000g/m²・24hr、 20 好ましくは2, 000~5, 000g/ m^2 · 24hr

【0018】本発明には、該膜に高い水蒸気透過性を与 えるため、熱可塑性エラストマーの膜に化学的結合によ り親水性ポリマーを形成することにより解決している。 【0019】さらに本発明は、従来の熱可塑性ポリウレ タンエラストマーが水蒸気透過性や伸縮性に優れている が、液体の透過性が悪いという点についてもこの親水性 ポリマーを形成することにより、優れた水蒸気透過性や

伸縮性はそのままで液体の透過性を改善することができ る。また、熱可塑性ポリウレタンエラストマー膜が、多 孔質あるいは無孔質に限定されない。

【0020】本発明方法において、親水性ポリマー層を 熱可塑性エラストマーに化学的に結合する方法として は、化学的グラフト法、放射線グラフト法またはグロー 放電グラフト法等により親水性モノマーを重合させるこ とにより行なわれる。本発明においては、グロー放電グ ラフト法の一種であるプラズマ開始表面グラフト法が好 ましく用いられる。

【0021】本発明で用いられる親水性モノマーとして は、アクリル酸、2-ヒドロキシエチル (メタ) アクリ レート、2-ヒドロキシプロピル (メタ) アクリレー ト、3-ヒドロキシプロピル (メタ) アクリレート等の ヒドロキシアルキル (メタ) アクリレート、メトキシエ **チル(メタ)アクリレート、エトキシエチル(メタ)ア** クリレート等のアルコキシアルキルアクリレート、エチ ルアミノエチル (メタ) アクリレート、ジメチルアミノ エチル (メタ) アクリレート、ジエチルアミノエチル (メタ) アクリレート、ジメチルアミノプロピル (メ タ) アクリレート等のアルキルアミノアルキル (メタ) ボナート等と、さらに鎖延長剤となるエチレングリコー 50 アクリレート、アクリルアミド、メタクリルアミド、ジ

5

アセトン(メタ)アクリルアミド、ジメチルアクリルア ミド、ジエチルアクリルアミド、ジメチルメタクリルア ミド、ジエチルメタクリルアミド等のジアルキル (メ タ) アクリルアミド、ピニルシラン、ピニルピリジン等 で、これらのモノマーの1種または2種以上が使用さ れ、好ましくは、グラフト重合が容易で、しかも生体適 応性が良好な点から、アルコキシアルキルアクリレート および/またはアルキルアクリルアミドである。

【0022】プラズマ開始表面グラフト重合は、アルゴ ン、窒素、空気、水素等の雰囲気中で、0.01~0. 5 torr、好ましくは0.1~0.2 torrの圧力 下にプラズマを1~300秒間、好ましくは5~20秒 間照射し、その時同時にあるいはその後、前記親水性モ ノマーをガス状または液状で供給し、15~50℃、好 ましくは20~25℃の温度で1~200分間、好まし くは2~10分間反応に供することにより行なわれる。

【0023】本発明に用いられる抗菌性を有する金属と しては、銀、銅、亜鉛等であるが、抗菌性の点から銀が 好ましい。膜表面に存在させる金属は、2種類以上あっ ても良いし、または、酸化銀(1価)、酸化銀(2 価)、酸化銅(1価)、酸化銅(2価)、酸化亜鉛、酸 化鉄亜鉛、酸化鉄銅等の酸化物、塩化銀、塩化銅(1 価)、塩化亜鉛、臭化銀、臭化銅(1価)、ヨウ化銀、 ヨウ化銅(2価)等のハロゲン化物等の状態であっても 良い。なお、これら金属を該膜に存在させる方法として は、スパッタリング法、イオンピーム法、真空蒸着等が あり、好ましくは、真空蒸着を用い、アルゴン、窒素等 の雰囲気中で、10⁻²~10⁻⁶ torr、好ましく は10⁻¹~10⁻⁵ torrの圧力下で、蒸着させる 金属を $1.0\sim3.0$ \mathbb{C} 、好ましくは $1.5\sim2.5$ \mathbb{C} の温度に 30 厚は約 $3.0~\mu$ mであった。 し、蒸着させる金属と蒸着する試料のあるベルジャーと を仕切るシャッターを0.5秒~10分間、好ましくは 2~50秒間開き、金属を所定量蒸着させる。

【0024】存在させる金属の量については、特に限定 されないが、コスト面あるいは溶出金属による2次汚染 等の点から、膜表面のX線光電子スペクトルによる金属 原子/炭素原子比が0.02~5.0の範囲内にあるも のが良く、さらに好ましくは $0.1\sim2.0$ である。金 属原子/炭素原子比が5.0を越えると、膜表面での金 属存在比が過剰となり、抗菌性を有するものの、孔径 40 が、付着した金属により縮小して、膜本来の水蒸気透過 性が失われれてしまう。また、過剰に金属が付着してこ の金属が薄膜化してしまうと、孔が閉塞されたり、金属 層が衝撃等で剥離するばかりか、非経済的である。逆に 金属原子/炭素原子比が0.02未満であると、安定し た抗菌性が失われる虞がある。

【0025】本発明の創傷被覆材は、例えば次のように して製造される。

【0026】まず、溶媒、例えばテトラヒドロフランと ジメチルホルムアルデヒドの混合溶液に熱可塑性エラス 50 実施例1および2の親水性を付与したポリウレタンエラ

トマー、例えば熱可塑性ポリウレタンエラストマーを溶 解させて、熱可塑性エラストマー溶液、例えばポリウレ タン溶液を得る。次いで、このポリウレタン溶液を離型 紙、例えばシリコーン系の剥離紙上に、精密層状化工具 (アプリケーター) を用いて、一様な厚さで層状化す る。塗布した後、室温で放置し、さらに60~100℃ の乾燥機に移し、そこで1~10時間、好ましくは2~ 4時間硬化させ、熱可塑性エラストマー膜、例えばポリ ウレタン膜を得る。乾燥後の膜厚は特に限定されない 10 が、好ましくは $10\sim200\mu$ m、特に $30\sim50\mu$ m である。該膜に親水性モノマー、例えばメトキシエチル アクリレートをプラズマ開始表面グラフト重合し、親水 性を付与した熱可塑性エラストマー膜、例えばポリウレ タンエラストマー膜を得ることができる。

6

[0027]

【実施例】つぎに実施例を挙げて本発明をさらに詳細に 説明する。

【0028】実施例1

テトラヒドロフラン (THF) 114gとジメチルホル ムアルデヒド (DMF) 6gの混合溶液 (THF/DM F 95/5) にウレタン樹脂 (レザーミンP-204 5 R, 大日精化株式会社製) を溶解させ、20重量%ポ リウレタン溶液を得た。この20重量%ポリウレタン溶 液をシリコーン系の剥離紙上に、精密層状化工具(アプ リケーター)を用いて、一様な厚さで層状化した。塗布 した後、室温で15分放置し、さらに100℃の乾燥機 に移し、そこで2~3時間硬化させた。なお、ポリウレ タン溶液の濃度が20重量%で、アプリケーターの日盛 りを10に設定すると乾燥後には、ポリウレタン膜の膜

【0029】この膜にメトキシエチルアクリレートをプ ラズマ開始表面グラフト重合する。まず、アルゴンの雰 囲気中で、0.1~0.2 torrまで減圧しプラズマ を10~15秒間照射し、その時同時に、メトキシエチ ルアクリレートをガス状で供給し、25℃の温度で5分 間反応させた。

【0030】これによりグラフト率18%のポリウレタ ンエラストマー膜の創傷被覆材を得た。

【0031】実施例2

まず実施例1と同様の方法により厚さ30μmのポリウ レタン膜を得た。この膜にジメチルアクリルアミドをプ ラズマ開始表面グラフト重合する。まず、アルゴンの雰 囲気中で、0.1~0.2 torrまで減圧しプラズマ を10~15秒間照射し、その時同時に、ジメチルアク リルアミドをガス状で供給し、25℃の温度で5分間反

【0032】これによりグラフト率16%のポリウレタ ンエラストマー膜の創傷被覆材を得た。

【0033】試験例1

ストマー膜と親水性を付与していないポリウレタンエラストマー膜(実施例 1 および 2 に用いたものと同じもの)について水分透過試験を行なった(小原一則 他、基礎と臨床 16 (2) $617 \sim 625$ (1982) 参照)。

【0034】まず直径90mmの蓋付シャーレに生理食塩水50mlを入れ、70mm(タテ)×70mm(ヨコ)×20mm(タカサ)の大きさのスポンジを浸し、スポンジに生理食塩水を充分含まる。このスポンジの上を70mm×75mmのサンブルで被覆し、さらにその 10上に50mm×50mmのガーゼ(白十字株式会社製)8枚(約4g)を重ねた。ついでシャーレの蓋と重し(合せて約10g)で圧迫し、温度26℃、湿度48%にて放置した。

【0035】測定は、ガーゼの重量を試験前および経時的に精秤した。結果を図1に示す。図1から明らかなように、未処理の熱可塑性ポリウレタンエラストマー膜よりも親水化処理した熱可塑性ポリウレタンエラストマー膜の方が水分透過速度が著しく促進された。一般に膜の透湿度試験としては、JIS規格(JISZ-0208)の方法を使用しているが、傷の創面に直接創傷被複材を適用することから水分透過試験の方が評価方法としてふさわしい。

【0036】 実施例3

実施例1および2の親水性を付与したポリウレタンエラストマー膜に銀を真空蒸着した。この真空蒸着は、まず親水性を付与したポリウレタンエラストマー膜を真空蒸着用のベルジャーに設置し、10⁻⁵ torrにまで減圧した後、蒸発源である銀を約20℃にし、シャッターを開いて所定時間銀を真空蒸着した。これにより親水性 30を付与し銀を蒸着したポリウレタンエラストマー膜の創傷被覆材を得た。

【0037】試験例2

実施例3で得た親水性を付与し銀を蒸着させたポリウレタンエラストマー膜の抗菌性を測定した。銀を蒸着させたポリウレタンエラストマー膜から1cm²を取り、緑膿菌を塗布したミュエラー ヒントン アガー(Mueller Hinton Agar)の培地上に置き、温度37℃、湿度90%で、18時間放置し、緑膿菌の存在について阻止円法により評価を行なった。結果を表1に示す。

【0038】表1から明らかなように、本発明の創傷被 覆材は、膜表面に金属を存在させたので、この金属によ る抗菌作用によって細菌の増殖が抑制される。

【0039】表1から銀を存在させていないポリウレタンエラストマー膜は抗菌性が全くなく、銀を0.05分しか存在させる処理をしていない熱可塑性ポリウレタンエラストマー膜ではAg/C比が0.01であり、抗菌性を示さなかった。

[0040]

【表1】

サンプル	蒸養時間	Ag/C比	緑膜菌の			
No.	(分)		抗菌性			
1	0.05	0. 01	_			
2 ·	0. 5	0.20	+			
3	2. 0	1.45	+			
4	4. 0	7.40	+			
5	蒸着せず		-			

8

- : 抗菌性なし

+:抗菌性あり

【0041】試験例3

実施例1および3により作製した創傷被覆材を用いて、 ラットの皮膚欠損への組織反応試験を行なった。

【0042】ラット(Wistar-KY系、体重200~300g)の背部を剃毛後、背部皮膚に剥皮具(デルマトーム)を用いて、大きさ20×20mm、深さ10/100インチの創傷部を3個所作製し、止血後、実施例1および実施例3で得られた創傷被覆材をそれぞれ創部に貼付したものおよび開放創とし、実施例1および実施例3については、まず実施例1および実施例3の創傷被覆材に生理食塩水を含ませ創部に貼付、その上にらに伸縮性のインサイドドレーブ(登録商標SteriーDrape、3M製)で覆った後、伸縮テープを用いて固定し、開放創については止血後そのままとして、自由給水自由給食で飼育した。3日後に麻酔屠殺した。

【0043】各創面から数個所ずつ組織を採取し、組織標本を作製した。組織を光学顕微鏡で観察した結果、開放創と比較して実施例1の創傷被覆材は組織反応が弱く、実施例3はさらに弱く若干認められるにすぎなっかた。

【0044】そして、表皮化率は、創傷部が完全に表皮で覆われた状態を100%とした場合、開放創は 22 ± 5 %、実施例1では 70 ± 3 %、実施例3では 82 ± 3 %であった。なお組織標本の数は各々5個である。この結果を図2に示す。

[0045]

【発明の効果】本発明の創傷被覆材は、熱傷、採皮創および皮膚剥削傷、外傷性皮膚欠損創等の疾患ないし、創 40 傷による患部、特に火傷等の広範囲の創傷に適用された際に、水蒸気透過性とともに適当な湿度を保ちつつ水分透過性があり、創面との接触面を水和潤滑状態にして創面に密着し表皮再生を促進することができ、特に抗菌性を付与するための金属を存在させることによって、傷口への感染を防止することができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の創傷被覆材に重ねたガーゼの水分含有量の経時変化を示す。図1において、横軸は経過時間(分)、縦軸はガーゼの水分含有量(g)を表す。

0 【図2】本発明の実施例1および3により作製した創傷

9

被覆材を用いて、ラットの皮膚欠損への組織反応試験の 表皮化率の結果を示す棒状グラフである。図2におい て、縦軸は表皮化率(%)(創傷部が完全に表皮で覆わ れた状態を100%とした) である。

【符号の説明】

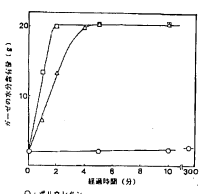
○:ポリウレタン、

 \triangle :ポリウレタン-g-ポリメトキシエチルアクリレー

10

□:ポリウレタン-g-ポリジメチルアクリルアミド。



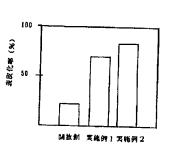


〇:ポリウレタン

 Δ : ポリウレタンーgーポリメトキシエチルアクリレート

口:ポリウレタン-gーポリジメチルアクリルアミド

[図2]



フロントページの続き

A 6 1 L 15/44

(51) Int. C1.5

識別記号 庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所